

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



EP 0 943 340 A1 (11)

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:

22.09.1999 Patentblatt 1999/38

(51) Int. Cl.⁶: **A61K 47/34**, A61K 7/00,

A23L 1/035

(21) Anmeldenummer: 99104859.6

(22) Anmeldetag: 11.03.1999

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE

Benannte Erstreckungsstaaten: AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 20.03.1998 DE 19812152

(71) Anmelder:

BASF AKTIENGESELLSCHAFT 67056 Ludwigshafen (DE)

(72) Erfinder:

Dralle-Voss, Gabriele, Dr. 64665 Alsbach-Hähnlein (DE)

· Ruchatz, Folker, Dr. 67433 Neustadt (DE)

· Zirnstein, Michael, Dr. 69198 Schriesheim (DE)

Oppenländer, Knut, Dr. 67061 Ludwigshafen (DE)

· Kolter, Karl, Dr. 67117 Limburgerhof (DE)

(54)Verwendung von polymerisierten Fettsäurederivaten und Fettalkoholderivaten als Solubilisatoren

Verwendung von polymerisierten Fettsäureund Fettalkoholderivaten, hergestellt durch Kondensation von polymerisierten C₁₂-C₁₁₀-Fettsäuren oder C₁₂-C₁₁₀-Fettalkoholen mit hydrophilen Bausteinen aus der Gruppe, bestehend aus Polyalkoholen, Monosacchariden, Alkylenglykolen, Polyalkylenglykolen, aminierten Polyalkylenglykolen, als Solubilisatoren.

20

- 5 [0002] Bei der Herstellung homogener pharmazeutischer oder kosmetischer Zubereitungen hat die Solubilisierung von hydrophoben Stoffen eine sehr große praktische Bedeutung erlangt.
 - [0003] Unter Solubilisierung ist eine Löslichkeitsverbesserung durch oberflächenaktive Verbindungen zu verstehen, die in der Lage sind, schlecht wasserlösliche oder wasserunfösliche Stoffe in klare, höchstens opaleszierende wäßrige Lösungen zu überführen, ohne daß hierbei die chemische Struktur dieser Stoffe eine Veränderung erfährt.
- [0004] Die hergestellten Solubilisate sind dadurch gekennzeichnet, daß der schlecht wasserlösliche oder wasserunlösliche Stoff in den Molekülassoziaten der oberflachenaktiven Verbindungen, die sich in wäßriger Lösung bilden - den sogenannten Mizellen - gelöst vorliegt. Die resultierenden Lösungen sind stabile einphasige Systeme, die optisch klar bis opaleszent erscheinen und ohne größeren Energieeintrag hergestellt werden können.
- [0005] Solubilisatoren k\u00f6nnen das Aussehen beispielsweise von kosmetischen Formulierungen sowie von Lebensmittelzubereitungen verbessem, indem sie die Formulierungen transparent machen. Außerdem kann im Falle von pharmazeutischen Zubereitungen auch die Bioverf\u00fcgbarkeit und damit die Wirkung von Arzneistoffen durch die Verwendung von Solubilisatoren gesteigert werden.

[0006] Als Solubilisatoren für pharmazeutische Arzneistoffe und kosmetische Wirkstoffe werden hauptsächlich folgende Produkte eingesetzt:

- ethoxiliertes (hydriertes) Ricinusôl, (z.B. Cremophor® Marken, Fa. BASF);
- ethoxilierte Sorbitanfettsäureester, (z.B. Tween[®] Marken, Fa. ICI);
- 25 ethoxilierte Hydroxystearinsäure, (z.B. Solutol® Marken, Fa. BASF).

[0007] Die oben beschriebenen, bisher eingesetzten Solubilisatoren zeigen jedoch eine Reihe anwendungstechnischer Nachteile.

[0008] So ist z. B. deren parenterale Applikation mit einer Freisetzung von Histamin und einem daraus resultierenden Blutdruckabfall verbunden (Lorenz et Al., Agents and Actions, Vol. 12, 1/2, 1982).

[0009] Die bekannten Solubilisatoren besitzen für einige schwerlösliche Arzneistoffe z. B. Clotrimazol nur eine geringe lösungsvermittelnde Wirkung.

[0010] Oberflächenaktive Verbindungen besitzen häufig eine hohe hämolytische Aktivität, die einer Anwendung auf dem Gebiet der Pharmazie, insbesondere in Parenteralia entgegensteht.

35 [0011] EP-A-0 131 558 beschreibt Ester aus polymerisierten Fettsäuren und Polyethylenglykol bzw. einseitig verschlossenem Polyethylenglykol als Dispergiermittel f
ür feste hydrophobe Partikel in Wasser.

[0012] EP-A-0 229 400 beschreibt Polyester aus polymerisierten Fettsäuren, Polyethylenglykolen und Fettsäuren als Verdickungsmittel für tensidhaltige, kosmetische und pharmazeutische Präparate.

[0013] Es bestand nun die Aufgabe, neue Solubilisatoren für pharmazeutische, kosmetische sowie lebenmitteltechnische Anwendungen bereitzustellen, die die oben genannten Nachteile nicht aufweisen.

[0014] Diese Aufgabe wurde erfindungsgemäß gelöst durch die Verwendung von polymerisierten Fettsäure- und Fettalkoholderivaten, hergestellt durch Kondensation von polymerisierten C₁₂-C₁₁₀-Fettsäuren oder C₁₂-C₁₁₀-Fettalkoholen mit hydrophilen Verbindungen aus der Gruppe, bestehend aus Polyalkoholen, Monosacchariden, Alkylenglykolen, Polyalkylenglykolen und aminierten Polyalkylenglykolen als Solubilisatoren.

45 [0015] Unter polymerisierten Fettsäuren sind gesättigte oder ungesättigte Fettsäuren mit 12 bis 110 C-Atomen, bevorzugt 24 bis 44 C-Atomen, besonders bevorzugt 32 bis 40 C-Atomen zu verstehen, die durch Polymerisation einer oder verschiedener ungesättigter Fettsäuren hergestellt werden.

[0016] Die polymerisierbaren Fettsäuren bzw. Fettalkohole sind einfach oder mehrfach ungesättigte Verbindungen mit einer Kohlenstoffkette von 6 bis 22 C-Atomen, bevorzugt 12 bis 22 C-Atomen, besonders bevorzugt 16 bis 20 C-Atomen sowie Gemische dieser Fettsäuren bzw. Fettalkohole, beispielsweise Ölsäure - Linolsäure Gemische.

[0017] Die ebenfalls beanspruchten polymerisierten Fettalkohole mit 12 bis 110 C-Atomen, bevorzugt 24 bis 44 C-Atomen, besonders bevorzugt 32 bis 40 C-Atomen können durch Hydrierung der entsprechenden polymerisierten Fettsäuren erhalten werden und liegen bevorzugt in der gesättigten Form vor.

[0018] Die Polymerisation der Fettsäuren bzw. Fettalkohole kann zu dimeren, trimeren bis hin zu pentameren Struk-55 turen führen.

[0019] Bevorzugte Verwendung als Solubilisator finden dimere und trimere Fettsäure- oder Fettalkoholderivate, insbesondere dimere Fettsäurederivate.

[0020] Die dimerisierten Derivate enthalten im wesentlichen lineare und cyclische Verbindungen, die ungesättigt oder

hydriert sein können, bevorzugt aber hydriert sind.

[0021] Beispiele für ungesättigte Dimerfettsäurestrukturen:

$$H_3C \longrightarrow (CH_2)_8 \longrightarrow CH \longrightarrow (CH_2)_7 - COOH$$
 $H_3C - (CH_2)_7 - CH \longrightarrow (CH_2)_7 - COOH$

[0022] Als polymerisierte Fettsäuren kommen vorzugsweise die Produkte in Frage, die unter der Bezeichnung Pripol[®] (Fa. Unichema) oder Empol[®] (Fa. Henkel) im Handel erhältlich sind. Diese dimerisierten Öl-/Linolsaure Gemische enthalten vorwiegend lineare und cyclische Verbindungen. Daneben können diese Produkte auch noch Anteile von monomeren sowie von trimeren und höher kondensierten Fettsäuren enthalten.

[0023] Typische im Handel erhältliche dimere Fettsäuren haben etwa tolgende Zusammensetzung:

Monomere Sauren:

0-15 Gew.-%,

35 dimere Sauren:

20

25

50-99 Gew.-%.

tri- und höherpolymerisierte Säuren: 1-35 Gew.-%,

wobei der Gehalt je nach Herkunft der Monomeren, des Polymerisationsverfahrens sowie des Aufarbeitungsprozesses innerhalb dieser Grenzen schwanken kann.

[0024] Als hydrophile, für die Kondensation mit den polymerisierten Fettsäuren oder Fettalkoholen geeignete Verbindungen seien genannt:

[0025] Polyalkohole, z.B. Pentaerythrit, Glycerin, Oligoglycerine mit 2-20 Einheiten, Zuckeralkohole wie D-Sorbit und D-Mannit; Alkylenglykole, insbesondere C2-C4-Alkylenglykole, beispielsweise Ethylenglykol, Methylethylenglykol, Propylenglykol sowie deren Dimere;

[0026] Polyalkytenglykole, z.B. Polyethytenglykole, Polypropytenglykole, gegebenenfalls aminiert, mit einem Molekulargewicht von 200 bis 12000 g/mol, bevorzugt 300 bis 5000 g/mol, besonders bevorzugt 400 bis 1500 g/mol;

[0027] Einseitig verschlossene Polyalkylenglykole, z.B. Methylpolyethylenglykol, Ethylpolyethylenglykol, Propylpolyethylenglykol, Methylpolypropylenglykol, Ethylpolypropylenglykol, Propylpolypropylenglykol, gegebenenfalls aminiert, mit einem Molekulargewicht von 200 bis 12000 g/mol, bevorzugt 300 bis 5000 g/mol, besonders bevorzugt 400 bis 1500 a/mal:

[0028] Monosaccharide, z.B. Ribose, Arabinose, Glucose, Mannose, Galactose, Fructose oder Saccharose.

[0029] Die Verknüpfung der hydrophilen Verbindungen mit den polymerisierten Fettsäuren bzw. Fettalkoholen erfolgt bevorzugt via Esterbindung bzw. Etherbindung.

[0030] Bevorzugte werden von den oben genannten Kondensationsprodukten solche als Solubilisatoren verwendet. die mindestens 50 Gew.-% einer oder mehrerer dimerisierter Fettsäure- oder Fettalkoholderivate der allgemeinen Formel I

enthalten, in der die Variablen unabhängig voneinander folgende Bedeutung haben:

- Rest einer dimerisierten Fettsäure oder eines dimerisierten Fettalkohols mit 22 bis 42 C-Atomen;
- В -C(=O)- oder -CH2-; 15
 - hydrophiler Baustein aus der Gruppe, bestehend aus Polyalkoholen, Monosacchariden, Alkylenglykolen, Polyal-Х kylenglykolen und aminierten Polyalkylenglykolen;
- Z OR, NHR, R; 20

10

25

50

55

- H, C1-C20-Alkyl, C1-C20-Alkenyl, C1-C12-Acyl;
- 0 bis 20. ш

[0031] Der Gehalt an erfindungsgemäßen dimerisierten Fettsäure- oder Fettalkoholderivaten in den oben genannten Kondensationsprodukten liegt bei mindestens 50 Gew.-%, bevorzugt zwischen 50 und 100 Gew.-%, besonders bevorzugt zwischen 70 und 100 Gew.-%, ganz besonders bevorzugt zwischen 80 und 100 Gew.-%. Daneben können diese Kondensationsprodukte noch 0 bis 50 Gew.-%, bevorzugt 0 bis 30 Gew.-%, besonders bevorzugt 0 bis 20 Gew.-%

monomere sowie trimere und höher kondensierte Fettsäuren enthalten.

[0032] Als Alkylreste R seien verzweigte oder unverzweigte C₁-C₂₀-Alkylketten, beispielsweise Methyl, Ethyl, n-Propyl. 1-Methylethyl, n-Butyl, 1-Methylpropyl-, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, n-Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, n-Heptyl, n-Octyl, n-Nonyl, n-Decyl, n-Undecyl, n-Dodecyl, n-Tridecyl, n-

Tetradecyl, n-Pentadecyl, n-Hexadecyl, n-Heptadecyl, n-Octadecyl, n-Nonadecyl oder n-Eicosyl genannt. [0033] Als Alkenylreste R seien verzweigte oder unverzweigte C2-C20-Alkenylketten, beispielsweise Vinyl, Propenyl,

Isopropenyl, 1-Butenyl, 2-Butenyl, 1-Pentenyl, 2-Pentenyl, 2-Methyl-1-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl, 3-Methyl-1-butenyl, 1-Hexenyl, 2-Hexenyl, 1-Heptenyl, 2-Heptenyl, 1-Octenyl oder 2-Octenyl genannt.

[0034] Als Acytreste R seien verzweigte oder unverzweigte, gesättigte oder ungesättigte C1-C12-Acytreste bzw. C1-C11-Alkylcarbonylreste, beispielsweise Formyl, Methylcarbonyl (Acetyl), Ethylcarbonyl, n-Propylcarbonyl, n-Butylcarbonyl, 1-Methylpropylcarbonyl-, 2-Methylpropylcarbonyl, 1.1-Dimethylethylcarbonyl, n-Pentylcarbonyl, 3-Methylputylcarbonyl, 2,2-Dimethylpropylcarbonyl, n-Hexylcarbonyl, n-Heptylcarbonyl, n-Octylcarbonyl, 2-Ethylherylcarbonyl, n-Nonyicarbonyl, n-Decylcarbonyl, n-Undecylcarbonyl genannt.

[0035] Besonders bevorzugt sind solche dimerisierten Fettsäure- und Fettalkoholderivate der Formel la,

$$A - B = E \xrightarrow{m} D = X \xrightarrow{n} B - A - B = E \xrightarrow{m} D = X \xrightarrow{n} U = R^{1}$$

$$B = E \xrightarrow{m} D = X \xrightarrow{n} U = X \xrightarrow{n} U = R^{2}$$

$$B = E \xrightarrow{m} D = X \xrightarrow{n} U = X \xrightarrow{n} U = R^{2}$$

in der di Variablen unabhängig voneinander folgende Bedeutung haben:

Rest einer dimerisierten Fettsäure oder eines dimerisierten Fettalkohols mit 22 bis 42 C-Atomen: Α В -C(=0)- oder -CH2-; D **-**0-: -N(R3)-Y-; E X^1 -CH2-CH2-O-, -CH2-CH2-CH2-O-, -CH(CH3)-CH2-O-, -CH2-CH2-CH2-CH2-O-, -CH2-CH2-CH3-O-; 10 -CH2-CH2+, -CH2-CH2-CH2+, -CH(CH3)-CH2+; Υ R1 H, C1-C20-Alkyl, C2-C20-Alkenyl, C1-C12-Acyl; R² H, C₁-C₂₀-Alkyl, C₂-C₂₀-Alkenyl, C₁-C₁₂-Acyl; R^3 H, C₁-C₂₀-Alkyl, C₂-C₂₀-Alkenyl, [-X¹-]_n-R₁; m 0 oder 1; 20 n 1 bis 150: 0 bis 20. u [0036] Als Alkylreste R¹ bis R³ seien verzweigte oder unverzweigte C₁-C₂₀-Alkylketten, beispielsweise Methyl, Ethyl, n-Propyl, 1-Methylethyl, n-Butyl, 1-Methylpropyl-, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, n-Pentyl, 1-Methylptyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, n-Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl. 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, n-Heptyl, n-Octyl, n-Nonyl, n-Decyl, n-Undecyl, n-Dodecyl, n-Dode Tridecyl, n-Tetradecyl, n-Pentadecyl, n-Hexadecyl, n-Heptadecyl, n-Octadecyl, n-Nonadecyl oder n-Eicosyl genannt. [0037] Als Alkenylreste R¹ bis R³ seien verzweigte oder unverzweigte C₂-C₂₀-Alkenylketten, beispielsweise Vinyl, Propenyl, Isopropenyl, 1-Butenyl, 2-Butenyl, 1-Pentenyl, 2-Pentenyl, 2-Methyl-1-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl, 3-Methyl-1-butenyl, 1-Hexenyl, 2-Hexenyl, 1-Heptenyl, 2-Heptenyl, 1-Octenyl oder 2-Octenyl genannt. [0038] Als Acytreste R¹ und R² seien verzweigte oder unverzweigte, gesättigte oder ungesättigte C₁-C₁₂-Acytreste bzw. C₁-C₁₁-Alkylcarbonylreste, beispielsweise Formyl, Methylcarbonyl (Acetyl), Ethylcarbonyl, n-Propylcarbonyl, n-Butylcarbonyl, 1-Methylpropylcarbonyl, 2-Methylpropylcarbonyl, 1,1-Dimethylethylcarbonyl, n-Pentylcarbonyl, 3-Methylbutylcarbonyl, 2,2-Dimethylpropylcarbonyl, n-Hexylcarbonyl, n-Heptylcarbonyl, n-Octylcarbonyl, 2-Ethylhexylcarbonyi, n-Nonyicarbonyi, n-Decylcarbonyi, n-Undecylcarbonyi genannt. [0039] X1 sei eine Alkylenglykol-Monomereinheit, ausgewählt aus der Gruppe Ethylenglykol, 1-Methylethylenglykol, n-Propylengiykol, n-Butylengiykol und 1-Ethylethylengiykol. [0040] Die Polyalkylenglykole können dabei aus 1 bis 150 Monomereinheiten, bevorzugt 5 bis 50, besonders bevorzugt aus 7 bis 30 Monomereinheiten zusammengesetzt sein. [0041] Bevorzugte Monomereinheiten f
ür X¹ seien Ethylenglykol und 1-Methylethylenglykol. [0042] Die Polyalkylenglykole sowie die Alkylpolyalkylenglykole können auch mit E = -N(R3)-Y- einseitig aminiert sein, wobei in diesem Fall die Aminogruppe als Säureamid an die polymerisierte Fettsäure gebunden sein kann. Bei der Aminogruppe kann es sich um eine primäre oder sekundäre Aminogruppe handeln, bevorzugt sei dabei der primäre Aminorest. [0043] Ganz besonders bevorzugt sind solche Verbindungen der Formel la, in der die Variablen unabhängig voneinander folgende Bedeutung haben: Α Rest einer dimerisierten Fettsaure oder eines dimerisierten Fettalkohols mit 30 bis 38 C-Atomen: B -C(=O)- oder -CH₂-; 55 D **-**0-: X^1

-CH2-CH2-O-. -CH(CH3)-CH2-O-;

R1 H. C1-C8-Alkyl. C1-C8-Acyl;

R2 H, C1-C8-Alkyl, C1-C8-Acyl;

m C

n 5 bis 50;

u 0 bis 15.

10

[0044] Als Alkylreste R¹ und R² seien bevorzugt verzweigte oder unverzweigte C₁-C₈-Alkylketten, besonders bevorzugt Methyl, Ethyl, n-Propyl, 1-Methylethyl, n-Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylputyl, 2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, n-Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1,3-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2-Trimethylpropyl, 1,2-Trimethylpropyl, 1,2-Trimethylpropyl, 1,2-Trimethylpropyl, 1,2-Trimethylpropyl, 1,3-Dimethylbutyl, 1,2-Trimethylpropyl, 1,3-Dimethylpropyl, 1,3-Dimethy

[0045] Als Acylreste R¹ und R² seien bevorzugt verzweigte oder unverzweigte, gesättigte oder ungesättigte C₁-C₈-Acylreste bzw. C₁-C₇-Alkylcarbonylreste, besonders bevorzugt C₁-C₃-Alkylcarbonylreste wie Formyl, Methylcarbonyl (Acetyl), Ethylcarbonyl, n-Propylcarbonyl, n-Butylcarbonyl, 1-Methylpropylcarbonyl-, 2-Methylpropylcarbonyl genannt.

20 [0046] Die bevorzugten hydrophilen Reste Polyethylenglykol und Polypropylenglykol, insbesondere Polyethylenglykol, sowie deren Copolymere k\u00f6nnen mit ihren endst\u00e4ndigen Hydroxylgruppen wiederum an polymerisierten, bevorzugt dimerisierten Fetts\u00e4urederivaten bzw. Fettalkoholen kondensiert sein, wobei sich alternierende Bl\u00f6cke mit bis zu 20 Einheiten, bevorzugt bis zu 15 Einheiten, besonders bevorzugt von 1 bis 5 Einheiten bilden k\u00f6nnen.

[0047] Bei der Verwendung einseitig verschlossener Alkylenglykole bzw. Polyalkylenglykole, bei denen jeweils eine der beiden endständigen Hydroxylfunktion acyliert oder alkyliert (R₁ und R₃ = C₁-C₂₀-Alkyl, C₂-C₂₀-Alkenyl oder C₂-C₁₂-Acyl) vorliegt, erhält man Verbindungen der Strukturformel lb,

$$A - B = E \xrightarrow{D} D = X^{1} \xrightarrow{D} R^{1}$$

$$B = E \xrightarrow{M} D = X^{1} \xrightarrow{D} R^{2}$$

$$B = E \xrightarrow{M} D = X^{1} \xrightarrow{D} R^{2}$$

35

30

bei denen die Variablen A, B, D, E und X¹ sowie die Indices m und n die bereits oben genannte Bedeutung haben.

[0048] Die Herstellung der erfindungsgemaßen polymerisierten Fettsaurederivate erfolgt durch Kondensation der entsprechenden polymerisierten Fettsauren mit den hydrophilen Verbindungen aus der Gruppe, bestehend aus Polyalkoholen, Monosacchariden, Alkylenglykolen, Polyalkylenglykolen und aminierten Polyalkylenglykolen.

[0049] Das Molverhåltnis von hydrophilem Baustein zu den polymerisierten Fettsauren liegt bei 0,5 bis 2,0 mol, bevorzugt 0,7 bis 1,3 mol hydrophiler Baustein pro mol Säuregruppe der Fettsaure.

[0050] Die Kondensation kann unter saurer oder basischer Katalyse erfolgen. Als saure Katalysatoren eignen sich Säuren bzw. Lewissäuren, beispielsweise Schwefelsäure, p-Toluolsulfonsäure, phosphorige Säure, hypophosphorige Säure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Borsäure, Aluminiumchlorid, Bortrifluorid, Tetraethylorthotitanat, Tetrabutylorthotitanat, Zinndioxid, Zinndibutyldilaurat oder deren Gemische.

[0051] Als basische Katalysatoren eignen sich Natriummethylat, Natriumethylat, Kaliumcarbonat, Natriumcarbonat, Kaliumtertiarbutylat, Kaliumhydroxid, Natriumhydroxid, Lithiumhydroxid, Magnesiumoxid, Kaliumphosphat.

[0052] Der Katalysator wird dabei in Mengen von 0,05 bis 10 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 5 Gew.-%, bezogen auf die Ausgangsstoffe, eingesetzt.

[0053] Die Reaktion kann in Lösungsmittel oder lösungsmittelfrei durchgeführt werden. Die Lösungsmittel sollten bei den Reaktionsbedingungen inert sein.

[0054] Als Lösungsmittel eignen sich z.B. Toluol, Xylol, Acetonitril, Hexamethylphosphorsauretriamid, N,N-Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid, N-Methylpyrrolidon, Diglyme, Dimethylethylenglykol, Tetrahydrofuran, Dioxan, Ethylencarbonat, Propylencarbonat.

[0055] Nach Beendigung der Umsetzung oder w\u00e4hrend der Umsetzung kann das L\u00f6sungsmittel abdestilliert werden.
 [0056] Die Reaktion wird in der Regel bei Dr\u00fccken von 5 mbar bis Normaldruck und bei Temperaturen von 60 bis 250°C, bevorzugt 120 bis 200°C durchgef\u00fchrt. Umter den Reaktionsbedingungen sollte das gebildete Reaktionswasser

entternt werden. Die Reaktionszeiten liegen je nach Bedingungen bei 2 bis 20 Stunden. Reaktionskontrolle erfolgt über IR-Spektroskopie, über die Menge an Reaktionswasser oder über die Bestimmung der Säurezahl.

[0057] Die erfindungsgemäßen polymerisierten Fettsäurederivate, insbesondere die polymerisierten Fettsäureester sowie die polymerisierten Fettsäureester sowie die polymerisierten Fettsäureester la können durch Alkoxylierung der entsprechenden Fettsäuren bzw. Fettalkohole mit Ethylenoxid oder Propylenoxid hergestellt werden. Diese Polyaddition kann unter saurer oder alkalischer Katalyse erfolgen. Bevorzugt sind basische Katalysatoren wie beispielsweise Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Calciumoxid, Natriummethylat, Kaliumtertiärbutylat, Natrium- oder Kaliumsalze von Carbonsäure.

[0058] Der Katalysator wird dabei in Konzentrationen von 0,005 bis 5 Gew.-%, bevorzugt 0,2 bis 1,5 Gew.-%, bezogen auf den polymerisierten Fettalkohol bzw. Säure.

[0059] Nach Zugabe des Katalysators k\u00f6nnen fl\u00fcchtige Komponenten wie Wasser oder niedere Alkohole destillativ entfernt werden.

[0060] Die Alkoxylierug wird bei Temperaturen von 80 bis 160°C, bevorzugt von 100 bis 140°C durchgeführt.

[0061] Die so erhaltenen Alkoxylate der polymerisierten Fettsäuren oder Fettalkohole können gegebenenfalls in einem weiteren Schritt mit polymerisierten Fettsäurederivaten erneut verestert werden.

Anwendungen:

15

30

[0062] Durch die vorliegende Erfindung werden amphiphile Verbindungen für die Anwendung als Lösungsvermittler für pharmazeutische und kosmetische Zubereitungen sowie für Lebensmittelzubereitungen zur Verfügung gestellt. Sie besitzen die Eigenschaft, schwer lösliche Wirkstoffe auf dem Gebiet der Pharmazie und Kosmetik, schwerlösliche Nahrungserganzungsmittel, beispielsweise Vitamine und Carotinoide aber auch schwerlösliche Wirkstoffe für den Einsatz in Pflanzenschutzmitteln sowie veterinarmedizinische Wirkstoffe zu solubilisieren.

[0063] Überraschend wurde bei den beanspruchten Verbindungen ein gutes Solubilisationsvermögen für pharmazeutische und kosmetische Wirkstoffe gefunden. Ferner werden mit den beanspruchten Verbindungen Anwendungen erhalten, die sich durch eine sehr geringe Hämolyserate, einer nebenwirkungsfreien Verträglichkeit nach parenteraler, oraler und topischer Applikation auf Haut- und Schleimnaut auszeichnen. Die Verbindungen besitzen insbesondere keine Nebenwirkungen durch Wechselwirkungen mit Blutkörperchenmembranen. Nach parenteraler Applikation findet keine bzw. nur eine geringe Histaminfreisetzung statt. Die Solubilisatoren sind aufgrund ihres geringen Molekulargewichts nierengängig.

Solubilisatoren für Kosmetik

[0064] Die Verbindungen der Formel I k\u00f6nnen als Solubilisatoren in kosmetischen Formulierungen eingesetzt werden. Besonders eignen sie sich als Solubilisatoren f\u00fcr kosmetische \u00f6le. Sie besitzen ein gutes Solubilisierverm\u00f6gen f\u00fcr Fette und \u00f6le, wie Erdnu\u00e4\u00f6l, Jojoba\u00f6l, Kokosnu\u00e4\u00f6l, Mandel\u00f6l, Oliven\u00f6l, Palm\u00f6l, Ricinus\u00e4l, Soja\u00f6l oder Weizenkeim\u00f6l oder f\u00fcr etherische \u00f6le wie Latschenkiefer\u00e4l, Lavendel\u00f6l, Rosmarin\u00f6l, Fichtennadel\u00f6l, Kiefernnadel\u00f6l, Eukalyptus\u00f6l, Pfefferminz\u00e4l, Salbei\u00e4l, Bergamott\u00f6l, Terpemtin\u00f6l, Melissen\u00f6l, Salbei\u00e6l, Wacholder\u00f6l, Zitronen\u00e4l, Anis\u00f6l, Kardamon\u00f6l; Pfefferminz\u00f6l, Campfer\u00f6l etc. oder f\u00fcr Mischungen aus diesen \u00f6len.

[0065] Weiterhin können die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel Lais Solubilisatoren für in Wasser schwer
10sliche oder unlösliche UV-Absorber wie beispielsweise 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon (Uvinul® M 40, Fa. BASF), 2,2',4,4'-Tetrahydroxybenzophenon (Uvinul® D 50), 2,2'-Dihydroxy-4,4'-dimethoxybenzophenon (Uvinul D49), 2,4-Dihydroxybenzophenon (Uvinul® 400), 2-Cyano-3,3-diphenylacrylsäure-2'-ethylhexylester (Uvinul® N 539), 2,4,6-Trianilino-p-(carbo-2'-ethylhexyl-1'-oxi)-1,3,5-triazin (Uvinul® T 150), 3-(4-Methoxybenzyliden)-campher (Eusolex® 6300, Fa. Merck), N,N-Dimethyl-4-aminobenzoesäure-2-ethylhexylester (Eusolex® 6007), Salicylsäure
3,3,5-trimethylcyclohexylester, 4-Isopropyldibenzoylmethan (Eusolex® 8020), p-Methoxyzimtsäure-2-ethylhexylester und p-Methoxyzimtsäure-2-isoamylester sowie Mischungen davon verwendet werden.

[0066] Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher auch kosmetische Zubereitungen, die mindestens eine der Verbindungen der Formeln I oder la als Solubilisatoren enthalten. Bevorzugt sind solche Zubereitungen, die neben dem Solubilisator einen oder mehrere schwerlösliche kosmetische Wirkstoffe, beispielsweise die oben genannten Öle oder UV-Absorber enthalten.

[0067] Bei diesen Formulierungen handelt es sich um Solubilisate auf Wasser oder Wasser/Alkohol-Basis. Die Verbindung I wird als Solubilisator im Verhältnis von 0,2:1 bis 50:1, bevorzugt 0,5:1 bis 20:1, besonders bevorzugt 1:1 bis 15:1, ganz besonders bevorzugt 2:1 bis 12:1 zum schwerlöslichen kosmetischen Wirkstoff eingesetzt.

[0068] Der Gehalt an erfindungsgemäßem Solubilisator in der kosmetischen Zubereitung liegt, abhängig vom Wirkstoff, im Bereich von 1 bis 50 Gew.-%, bevorzugt 3 bis 40 Gew.-%, besonders bevorzugt 5 bis 30 Gew.-%.

[0069] Zusätzlich können dieser Formulierung weitere Hilfsstoffe zugesetzt werden, beispielsweise nichtionische, kationische oder anionische Tenside wie Alkylpolyglycoside, Fettalkoholsulfate, Fettalkoholsulfonate, Fettalkoholethersulfate, Fettalkoholethersulfonate, Alkansulfonate, Fettalkoholethoxilate, Fettalkoholethoxphate, Alkylbetaine,

Sorbitanester, POE-Sorbitanester, Zuckerfettsäureester, Fettsäurepolyglycerinester, Fettsäurepartialglyceride, Fettsäuresarcosinate, Fettsäuresarcosinate,

[0070] Als weitere Bestandteile können natürliche oder synthetische Verbindungen, z.B. Lanolinderivate, Cholesterinderivate, Isopropylmyristat, Isopropylpalmitat, Elektrolyte, Farbstoffe, Konservierungsmittel, Säuren (z.B. Milchsäure, Zitronensäure) zugesetzt werden.

[0071] Diese Formulierungen finden beispielsweise in Badezusatzpräparaten wie Badeölen, Rasierwassern, Gesichtswassern, Mundwassern, Haarwassern, Eau de Cologne, Eau de Toilette usw. Verwendung.

Beschreibung der Solubilisierungsmethode:

[0072] Bei der Herstellung der Solubilisate für kosmetische Formulierugen können die Verbindungen der Formel Lals 100% ige Substanz oder als wäßrige Lösung eingesetzt werden.

[0073] Üblicherweise wird der Solubilisator in Wasser gelöst und mit dem jeweils zu verwendenden schwerlöslichen kosmetischen Wirkstoff z.B. den o.g. etherischen Ölen bzw. Parfümölen intensiv vermischt, beispielsweise mittels eines Magnetrührers.

[0074] Es kann aber auch der zu verwendende schwerlösliche kosmetische Wirkstoff in einer Schmelze des Solubilisators gelöst werden und anschließend unter ständigem Rühren mit demineralisiertem Wasser versetzt werden.

Solubilisatoren für pharmazeutische Anwendungen

[0075] Die beanspruchten Verbindungen eignen sich für die Verwendung als Solubilisator in pharmazeutischen Zubereitungen jeder Art, die dadurch gekennzeichnet sind, daß sie einen oder mehrere in Wasser schwer lösliche oder wasserunlösliche Arzneistoffe oder Vitamine sowie Carotinoide enthalten. Insbesondere handelt es sich dabei um wäßrige Lösungen bzw. Solubilisate zur oralen oder parenteralen Applikation, wie z.B. Injektionslösungen zur intravenösen, intramuskulären oder subkutaner oder intraperitonealer Applikation.

[0076] Desweiteren eignen sich die beanspruchten Verbindungen zum Einsatz in oralen Darreichungsformen wie Tabletten, Kapseln, Pulvern, Lösungen. Hier können Sie den schwerlöslichen Arzneistoff mit einer erhöhten Bioverfügbarkeit zur Verfügung stellen.

[0077] Bei der parenteralen Applikation können neben Solubilisaten auch Emulsionen, beispielsweise Fettemulsionen eingesetzt werden. Auch für diesen Zweck eignen sich die beanspruchten Verbindungen um einen schwerlöslichen Arzneistoff zu verarbeiten.

35 [0078] Pharmazeutische Formulierungen der oben genannten Art k\u00fannen durch Verarbeiten der beanspruchten Verbindungen mit pharmazeutischen Wirkstoffen nach herk\u00fammlichen Methoden und unter Einsatz bekannter und neuer Wirkstoffe erhalten werden.

[0079] Die erfindungsgemäße Anwendung kann zusätzlich pharmazeutische Hilfsstoffe und/oder Verdünnungsmittel enthalten. Als Hilfsstoffe werden Cosolventien, Stabilisatoren, Konservierungsmittel besonders aufgeführt.

40 [0080] Die verwendeten pharmazeutischen Wirkstoffe sind in Wasser unlösliche bzw. wenig lösliche Substanzen. Gemäß DAB 9 (Deutsches Arzneimittelbuch) erfolgt die Einstufung der Löslichkeit pharmazeutischer Wirkstoffe wie folgt: wenig löslich (löslich in 30 bis 100 Teilen Lösungsmittel); schwer löslich (löslich in 100 bis 1000 Teilen Lösungsmittel); praktisch unlöslich (löslich in mehr als 10000 Teilen Lösungsmittel). Die Wirkstoffe können dabei aus jedem Indikationsbereich kommen.

45 [0081] Als Beispiele seien hier Benzodiazepine, Antihypertensiva, Vrtamine, Cytostatika - insbesondere Taxol, Anāsthetika, Neuroleptika, Antidepressiva, Antibiotika, Antimykotika, Fungizide, Chemotherapeutika, Urologika, Thrombozytenaggregationshemmer, Sulfonamide, Spasmolytika, Hormone, Immunglobuline, Sera, Schilddrüsentherapeutika, Psychopharmaka, Parkinsonmittel und andere Antihyperkinetika, Ophthalmika, Neuropathieprāparate, Calciumstoffwechselregulatoren, Muskelrelaxantia, Narkosemittel, Lipidsenker, Lebertherapeutika, Koronarmittel, Kardiaka, Immuntherapeutika, regulatorische Peptide und ihre Hemmstoffe, Hypnotika, Sedativa, Gynākologika, Gichtmittel, Fibrinolytika, Enzymprāparate und Transportproteine, Enzyminhibitoren, Emetika, Durchblutungsfördernde Mittel, Diuretika, Diagnostika, Corticoide, Cholinergika, Gallenwegstherapeutika, Antiasthmatika, Broncholytika, Betarezeptorenblocker, Calciumantagonisten, ACE-Hemmer, Arteriosklerosemittel, Antiphlogistika, Antikoagulantia, Antihypotonika, Anti

Antiarrhythmika, Antianamika, Antiallergika, Anthelmintika, Analgetika, Analgetika, Aldosteronantagonisten, Abmagerungsmittel genannt.

[0082] Die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen als Lösungsvermittler in pharmazeutischen Zubereitungen erfolgt beispielsweise in der Weise, daß der Wirkstoff in dem Solubilisator, gegebenenfalls unter Erwärmen,

dispergiert oder gelöst wird und unter Rühren mit Wasser vermischt wird.

[0083] Eine andere Herstellvariante ist das Auflösen des Solubilisators in der wäßrigen Phase, gegebenenfalls unter leichtem Erwärmen und das anschließende Lösen des Wirkstoffs in der wäßrigen Solubilisatorlösung. Das gleichzeitige Auflösen von Solubilisator und Wirkstoff in der wäßrigen Phase ist ebenfalls möglich.

[0064] Gegenstand der Erfindung sind daher auch pharmazeutische Zubereitungen, die mindestens eine der Verbindungen der Formeln I oder ta als Solubilisatoren enthalten. Bevorzugt sind solche Zubereitungen, die neben dem Solubilisator einen in Wasser schwerlöslichen oder wasserunlöslichen pharmazeutischen Wirkstoff, beispielsweise aus den oben genannten Indikationsgebieten enthalten.

[0085] Besonders bevorzugt sind von den oben genannten pharmazeutischen Zubereitungen solche, bei denen es sich um parenteral applizierbare Formulierungen handelt.

[0086] Der Gehalt an erfindungsgemäßem Solubilisator in der pharmazeutischen Zubereitung liegt, abhängig vom Wirkstoff, im Bereich von 1 bis 50 Gew.-%, bevorzugt 3 bis 40 Gew.-%, besonders bevorzugt 5 bis 30 Gew.-%.

Solubilisatoren für Lebensmittelzubereitungen

15

[0087] Neben der Anwendung in der Kosmetik und Pharmazie eignen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I auch als Solubilisatoren im Lebensmittelbereich für schwer wasserlösliche oder wasserunlösliche Nähr-, Hiltsoder Zusatzstoffe, wie z.B. fettlösliche Vitamine oder Carotinoide. Als Beispiel seien klare, mit Carotinoiden gefärbte Getränke genannt.

20

Solubilisatoren für Pflanzenschutzzubereitungen

[0088] Die Anwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I als Solubilisatoren in der Agrochemie kann u.a. Formulierungen umfassen, die Pestizide, Herbizide, Fungizide oder Insektizide enthalten, vor allem auch solche Zubereitungen von Pflanzenschutzmitteln, die als Spritz- oder Gießbrühen zum Einsatz kommen.

[0089] In den tolgenden Beispielen wird die Herstellung der polymerisierten Fettsäurederivate sowie deren Verwendung als Solubilisatoren näher erläutert.

Beispiele

30

Synthesebeispiele

Beispiel 1

35 Ester aus Dimerfettsäure Pripol® 1009 und Polyethylenglykol (Molgewicht 1000)

[0090] 36.9 g (0.065 mol) Pripol[®] 1009 (Fa. Unichema) wurden bei 80°C mit 130.0 g (0.13 mol) Pluriol[®] E 1000 (Fa. BASF) und 1,7 g Hypophosphorige Säure versetzt und 11h bei 180°C unter N₂-Schutzgas gerührt. Das sich bildende Reaktionswasser wurde abdestilliert.

40

Ausbeute: 161,0 g

Saure-Zahl (SZ): 4,5 mg KOH/g; OH-Zahl (OHZ): 49 mg KOH/g; Verseifungszahl (VZ): 51 mg KOH/g

45 Beispiel 2

Ester aus Dimerfettsäure Pripol® 1009 und Polyethylenglykol (MG 1500)

[0091] 28.0 g (0,05 mol) Pripol[®] 1009 wurden bei 80°C mit 150.0 g (0,1 mol) Pluriol[®] E 1500 und 1,8 g Hypophos-50 phorige Saure versetzt und 20h bei 180°C unter N₂-Schutzgas gerührt. Das sich bildende Reaktionswasser wurde abdestilliert.

Ausbeute: 167,3 g

55 SZ: 7,4 mg KOH/g; OHZ: 29 mg KOH/g; VZ: 41 mg KOH/g

Beispiel 3

Ester aus Dimerlettsaure Pripol 1009 und Methylpolyethylenglykol (MG 520)

5 [0092] 85,2 g (0,15 mol) Pripol 1009 wurden bei 80°C mit 156,0 g (0,3 mol) Methylpolyethylenglykol und 2,4 g Hypophosphorige Säure versetzt und 20h bei 180°C unter N₂-Schutzgas gerührt. Das sich bildende Reaktionswasser wurde abdestilliert.

Ausbeute: 235 g

SZ: 6,7 mg KOH/g; OHZ: 13 mg KOH/g; VZ: 78 mg KOH/g

Beispiel 4

10

15 Ester aus Dimerfettsäure Pripol® 1009 und Methylpolyethylenglykol (MG 750)

[0093] 28.4 g (0,05 mol) Pripol[®] 1009 wurden bei 80°C mit 75,0 g (0,1 mol) Methylpolyethylenglykol (MG 750) und 1,0 g Hypophosphorige Saure versetzt und 18h bei 180°C unter N₂-Schutzgas gerührt. Das sich bildende Reaktionswasser wurde abdestilliert.

Ausbeute: 97,1 g

SZ: 7,9 mg KOH/g; OHZ: 2,5 mg KOH/g; VZ: 60 mg KOH/g

25 Beispiel 5

Ester aus Trimerfettsäure Pripol® 1040 und Polyethylenglykol (MG 1000)

[0094] 38.9 g (mit SZ: 188 mg KOH/g) Pripol[®] 1040 wurden bei 80°C mit 130.0 g (0.13 mol) Pluriol[®] E 1000 und 1,7
30 g Hypophosphorige Säure versetzt und 20h bei 180°C unter N₂-Schutzgas gerührt. Das sich bildende Reaktionswasser wurde abdestilliert.

Ausbeute: 162,2g

35 SZ: 4,7 mg KOH/g; OHZ: 48 mg KOH/g; VZ: 54 mg KOH/g

Beispiel 6

40

50

Ester aus Dimerlettsaure Pripol® 1009 und Methylpolyethylenglykol (MG 900)

[0095] 25.6 g (0.05 mol) Pripol® 1009 wurden bei 80°C mit 81,0 g (0.1 mol) Methylpolyethylenglykol (MG 900) und 1.1 g Hypophosphorige Säure versetzt und 16h bei 180°C unter N₂-Schutzgas gerührt. Das sich bildende Reaktionswasser wurde abdestilliert.

45 Ausbeute: 101 g

SZ: 8.2 mg KOH/g; OHZ: 3.7 mg KOH/g; VZ: 53 mg KOH/g

Kosmetische Formulierungen

Beispiel 7

[0096] 6 g Solubilisator, hergestellt nach den Beispielen 1 bzw. 4 wurden mit 1 g des in Tabelle 1 aufgeführten etherischen Öls bzw. Parfürmöls mittels Magnetrührer innig gemischt. Unter ständigem Rühren wurde mit einer Bürette langsam demineralisiertes Wasser ad 100 g hinzugefügt. Die erhaltenen Formulierungen besaßen folgende Zusammensetzung:

1 Gew.-% etherisches oder kosmetisches Öl,

6 Gew.-% Solubilisator, 93 Gew.-% Wasser

5

10

15

Tabelle 1

Solubilisator	etherisches Of	Aussehen der Formulie- rung
Beispiel 1	Fichtennadelôl	opales Solubilisat
Beispiel 1	Rosmarinól	opales Solubilisat
Beispiel 1	Lavendelől	Idares Solubilisat
Beispiel 1	After Shave "Minos" der Fa. Drom	opales Solubilisat
Beispiel 4	Latschenkieferöl	klares Solubilisat
Beispiel 4	Lavendelői	opales Solubilisat

20 Beispiel 8

Sonnenschutzmittel

[0097] 25 g Dimerfettsäureester, hergestellt gemäß Beispiel 4 wurden bei ca. 60 °C geschmolzen und 2,5 g des Sonnenschutzmittels Uvinul[®] T 150 wurden in der Schmelze gelöst. Anschließend wurde eine auf 60°C erwärmte Mischung von 62,5 g Aqua bidest und 10 g Glycerol vorsichtig unter Rühren hinzugetropft. Es bildete sich eine klare Lösung, die nach Erkalten auf Raumtemperatur abgefüllt wurde.

Pharmazeutische Formulierungen

30

Beispiel 9

Diazepam Injektionslösung

35 [0098] 400 mg Dimerfettsäureester gemäß Beispiel 3 wurden in 1578 mg Aqua bidest gelöst. Anschließend wurden 10 mg Diazepam zu der Solubilisatorlösung gegeben und gerührt bis der Arzneistoff gelöst war. Die Lösung wurde mit 2 mg Natriumdisulfit und 10 mg Benzylalkohol konserviert und nach üblichen Methoden steriffiltriert und in Injektionsfläschen gefüllt.

40 Beispiel 10

17-β-Estradiol Gelatine Kapseln

[0099] 100 mg 17-β-Estradiol wurden mit 10 g geschmolzener Dimerfettsäureester gemäß Beispiel 3 und 80 g
 geschmolzenem PEG 6000 sowie 10 g Ethanol gemischt und anschließend direkt in flüssiger Form in Kapseln gefüllt.

Beispiel 11

Orale Ciclosporin Formulierung (flüssig befüllte Kapsel)

50

[0100] 100 g Ciclosporin A wurden in 770 g Dimerfettsäureester gemäß Beispiel 4, 100 ml Ethanol und 75 ml Propylengykol gelöst und die viskose klare Lösung wurde anschließend in Kapseln abgefüllt.

Beispiel 12

55

Diazepam Emulsion zur parenteralen Applikation

[0101] 160 g Dimerfettsäureester gemäß Beispiel 4 wurden in 660 g Aqua bidest gelöst. Das Diazepam (10 g) wurde

in einer 1:1 Mischung aus Sojaöl und Miglyol Öl (Ölphase betrug 200 g) dispergiert. Zusätzlich wurden 10 g Sojalecithin eingesetzt, das in der Ölphase gelöst wurde. Die beiden Phasen wurden vordispergiert und anschließend per Hochdrucknomogenisation emulgiert.

5 Beispiel 13

17-β-Estradiol Tablette

[0102] 10 g 17-β-Estradiol wurden mit 50 g Dimerfettsäureester gemäß Beispiel 4 geschmolzen. Die Schmelze wurde auf 940 g Ludipress gezogen und das Granulat mit 0,5 g Mg-stearat gemischt. Die erhaltene Mischung wurde anschließend tablettiert.

Beispiel 14

Beispiel 15

30

35

45

50

15 Diazepam-haltiges Pulver

[0103] 10 g Diazepam und 400 g des Dimerfettsäureesters gemäß Beispiel 4 als Solubilisator wurden in Ethanol gelöst. Anschließend wurden 1000 g Sorbitol als Trägerstoff hinzugefügt und ebenfalls gelöst.
[0104] Danach wurde das Lösungsmittel entfernt und die Mischung im Vakuum getrocknet.

•

Solubilisierende Wirkung am Beispiel 17-β-Estradiol und Clotrimazol

5 [0105] Es wurden 20 Gew.-%ige, wäßrige Solubilisatorlösungen eingesetzt. Die erfindungsgemäßen Solubilisatoren wurden unter leichtem Erwärmen bei Temperaturen bis 65 °C geschmolzen und anschließend mit dem Arzneistoff gemischt. Danach wurde Phosphatpuffer pH 7,0 (USP XXIII) in kleinen Anteilen hinzugefügt und bei Raumtemperatur gerührt bis die Sättigungskonzentration des Arzneistoffs erreicht war. Tabelle 2 zeigt die erzielten Konzentrationen der Arzneistoffe in den einzelnen Solubilisatorlösungen.

Tabelle 2

Verbindung	17-β-Estradiol	Ciotrimazol
Phosphatpuffer pH 7,0 Vergleich	0.0*)	0,0
Sorbitanfettsäureester (Tween® 80) - Vergleich	0,09	0,03
Ethoxyliertes Ricinusõl (Cremophor® EL) - Vergleich	0,06	0,01
Beispiel 1	0,14	0,25
Beispiel 2	0,12	0,21
Beispiel 3	0,18	0,35
Beispiel 4	0,18	0.33
Beispiel 5	•	•
Beispiel 6	0,16	0.30

^{*)} Die Zahlenangaben beziehen sich auf die Menge an solubi\u00e4siertem Arzneistoff in Gewichtsprozent.

Beispiel 16

Bestimmung der Hamolyseaktivität im RBC-Test

55 [0106] In einem RBC-Test (Red Blood Cell) an Kaninchenerythrozyten wurde die h\u00e4molytische Aktivit\u00e4t der beanspruchten Verbindungen getestet (siehe Tabelle 3). Die Inkubationszeit betrug 60 min bei Raumtemperatur.

Tabelle 3

Verbindung	Hämolyse der 1 %-igen Lösungen in Phopsphat- puffer
Phosphatpuffer pH 7.0	keine
Sorbitanfettsäureester (Tween® 80)	keine
Ethoxyliertes Ricinusôl (Cremophor® EL)	keine
Beispiel 1	keine
Beispiel 3	keine
Beispiel 4	keine
Beispiel 6	keine

Beispiel 17

10

15

Verträglichkeit am Hund

Nach intravenöser Injektion einer 5 %-igen wäßrigen Lösung der beanspruchten Verbindungen am Hund wurde die Bluthistaminauschüttung verfolgt (Tabelle 4).

Tabelle 4

.	Verbindung	5 min. vor Applikation	5 min. nach Applikation	15 min. nach Applikation	
30	Sorbitanfettsåureester (Tween 80)	3•)	14142	58065	
Ì	Solutol HS 15	5	138	220	
	Beispiel 3	5	10	9	

^{*)} Die Zahlenangaben stellen Bluthistaminspiegel in ng/ml dar.

Patentansprüche

50

55

- 1. Verwendung von polymerisierten Fettsäure- und Fettalkoholderivaten, hergestellt durch Kondensation von polymerisierten C₁₂-C₁₁₀-Fettsäuren oder C₁₂-C₁₁₀-Fettalkoholen mit hydrophilen Verbindungen aus der Gruppe, bestehend aus Polyalkoholen, Monosacchariden, Alkylenglykolen, Polyalkylenglykolen, aminierten Polyalkylenglykolen, als Solubilisatoren.
- 2. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Kondensationsprodukt mindestens 50 Gew.-% einer oder mehrerer dimerisierter Fettsäure- oder Fettalkoholderivate der allgemeinen Formel I,

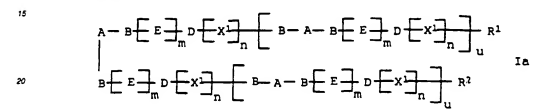
enthält, in der die Variablen unabhängig voneinander folgende Bedeutung haben:

Rest einer dimerisierten Fettsäure oder eines dimerisierten Fettalkohols mit 22 bis 42 C-Atomen;

- B -C(=0)- oder -CH2-;
- X hydrophiler Baustein aus der Gruppe, bestehend aus Polyalkoholen, Monosacchariden, Alkylenglykolen, Polyalkylenglykolen, aminierten Polyalkylenglykolen;
- Z OR, NHR, R;
- R H. C₁-C₂₀-Alkyl, C₁-C₂₀-Alkenyl, C₁-C₁₂-Acyl;
- 10 u 0 bis 20.

5

 Verwendung nach Anspruch 1, in der die dimerisierten Fettsäure- und Fettalkoholderivate die folgende allgemeine Formel la besitzen.



in der die Variablen unabhängig voneinander folgende Bedeutung haben:

- A Rest einer dimerisierten Fettsäure oder eines dimerisierten Fettalkohols mit 22 bis 42 C-Atomen;
- B -C(=O)- oder -CH₂-;
- 30 D -O-;

25

35

- E -N(R3)-Y-;
- X1 -CH₂-CH₂-O-, -CH₂-CH₂-CH₂-O-, -CH(CH₃)-CH₂-O-, -CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-O-, -CH₂-CH₂-CH₃)-O-;
- Y -CH₂-CH₂-, -CH₂-CH₂-CH₂-, -CH(CH₃)-CH₂-;
- R1 H, C₁-C₂₀-Alkyl, C₂-C₂₀-Alkenyl, C₁-C₁₂-Acyl;
- 40 R² H, C₁-C₂₀-Alkyl, C₂-C₂₀-Alkenyl, C₁-C₁₂-Acyl;
 - R³ H, C₁-C₂₀-Alkyl, C₂-C₂₀-Alkenyl, [-X¹-]_n-R¹;
 - m 0 oder 1;
- 45 n 1 bis 150;
 - u 0 bis 20.
- 50 4. Verwendung von Verbindungen der Formel la nach Anspruch 3, in der die Variablen folgende Bedeutung haben:
 - A Rest einer dimerisierten Fettsäure oder eines dimerisierten Fettalkohols mit 30 bis 38 C-Atomen;
 - B -C(=O)- oder -CH2-;
 - D -O-:

55

X1 -CH₂-CH₂-O-, -CH(CH₃)-CH₂-O-;

FP 0 043 340 A1

			EP 0 943 340 A1
		R ¹	H, C ₁ -C ₈ -Alkyl, C ₁ -C ₈ -Acyl;
		R ²	H, C ₁ -C ₈ -Alkyl, C ₁ -C ₈ -Acyl;
5		m	0;
		n	5 bis 50;
10		u	0 bis 15.
,,	5.	Verwe toren	endung von polymerisierten Fettsäure- und Fettalkoholderivaten nach den Ansprüchen 1 bis 4 als Solubiliss in pharmazeutischen und kosmetischen Zubereitungen.
15	6.		endung von polymerisierten Fettsäure- und Fettalkoholderivaten nach den Ansprüchen 1 bis 4 als Solubilisa in Lebensmittelzubereitungen.
	7.	Pharn vaten	nazeutische Zubereitungen, enthaltend mindestens eine der polymerisierten Fettsaure- und Fettalkoholder gemäß den Ansprüchen 1 bis 4 als Solubilisator.
20	8.	Pharm lichen	nazeutische Zubereitungen nach Anspruch 7, enthaltend zusätzlich mindestens einen in Wasser schwerlös oder wasseruniöslichen pharmazeutischen Wirkstoff.
25	9.	Pharm teral a	nazeutische Zubereitungen nach den Ansprüchen 7 und 8, dadurch gekannzeichnet, daß es sich um parer pplizierbare Darreichungsformen handelt
	10.	Kösme gemäl	etische Zubereitungen, enthaltend mindestens eine der polymerisierten Fettsäure- und Fettalkoholderivater 3 den Ansprüchen 1 bis 4 als Solubilisator.
30	11.	Kosme chen c	etische Zubereitungen nach Anspruch 10, enthaltend zusätzlich mindestens einen in Wasser schwerlösli oder wasserunlöslichen kosmetischen Wirkstoff.
	12.	Leben: gemäß	smittelzubereitungen, enthaltend mindestens eine der polymerisierten Fettsäure- und Fettalkoholderivater 3 den Ansprüchen 1 bis 4 als Solubilisator.
35	13.	Lebens wasse	smittelzubereitung nach Anspruch 12, enthaltend zusätzlich mindestens ein in Wasser schwerlösliches ode runlösliches Vitamin oder Carotinoid.
40			
45			
50			



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

EP 99 10 4859

	EINSCHLÄGIG	E DOKUMENTE		
Kategone	Kennzeichnung des Dolcu der maßgeblic	ments mit Angabe, soweit erforderlich, hen Telle	Betrifft Anspruch	KLASSFIKATION DER ANMELDUNG (INLCI.6)
D,X			1-7,10	A61K47/34 A61K7/00 A23L1/035
X	HAN) 22. August 199 * Seite 1, Zeile 19 * Seite 3, Zeile 20 * Seite 13, Zeile 20 *	FER GÚENTER (DE); WEKEL 96 (1996-08-22) 5-21 * 4 - Seite 12, Zeile 5 * 26 - Seite 15, Zeile 19	1-8, 10-13	
x	DATABASE WPI Section Ch, Week 96	ns Ltd., London, GB;	1-7,10,	·
	& JP 08 081391 A (7 26. März 1996 (1996			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (INLCI.6)
	* Zusammenfassung *			A61K
Der vo		arde für alle Patentansprüche erstellt		
	Recheronement	Abschubdstum der Recherche		PYGMAY
	MÜNCHEN	21. Juli 1999	Eng	1, B
X : von i Y : von i ande A : techi O : nichi	TEGORIE DER GENANNTEN DON besonderer Bedeutung allein betrach besonderer Bedeutung in Verbindum ren Veröffentlichung denselben Kale blobglacher Hinzergrund sichnifische Offenberung chemitische Offenberung chemitische	E : âteres Patentoo nach dem Ammel g mit einer D : in der Ammeloun C : aus anderen Gru	kument, das jedor Ideastum veröffen ig angeführtes Do Inden angeführtes	flicht worden ist kument

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 99 10 4859

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbencht angeführten Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unternchtung und erfolgen ohne Gewähr.

21-07-1999

	Recherchenben hrtes Patentdok		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentiamilie	Datum der Veröffentlichur
EP	0229400	A	22-07-1987	DE 3600263 A JP 62169824 A US 4853430 A	09-07-198 27-07-198 01-08-198
WO	9625384	A	22-08-1996	DE 19505100 A CA 2211674 A CN 1181060 A EP 0809623 A JP 11500121 T US 5872149 A	22-08-199 22-08-199 06-05-199 03-12-199 06-01-199 16-02-199
JP	8081391	A	26-03-1996	KEINE	
				·	

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82